### Bibli graphic Information

Preparation of nitr aminoimidazolidine derivatives as pesticides. Toki, Tadaaki, Koyanagi, Toru; Okada, Hiroshi; Yoshida, Kiyomitsu; Sasaki, Hiroshi; Morita, Masayuki. (Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1992), 11 pp. CODEN: JKXXAF JP 04009371 A2 19920114 Heisei. Patent written in Japanese. Application: JP 90-109441 19900425. CAN 117:26561 AN 1992:426561 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

#### Pat int Family Information

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 04009371	A2	19920114	JP 1990-109441	19900425

## **Priority Application Information**

JP 1990-109441 19	900425
-------------------	--------

#### Abstract

The title compds. [I; X = R1SO2, CO2R1 (where R1 = (substituted) alkyl, aryl), NR2R3 (wherein R2, R3 = (substituted) alkyl, aryl), COR4 [wherein R4 = (substituted) alkyl, aryl], COCO2R4, SO2NR5R6 [wherein R5, R6 = (substituted) alkyl, aryl, R5R6 = (substituted) alkylene], CONR5R6, etc.;] are prepd. NaH (60%) was added to a soln. of 0.5 g II in DMF with stirring at room temp., followed by 0.33 g CISNMeCO2Me with stirring at room temp. to give 0.24 g I (X = NMeCO2Me), which killed 100% Laodelphax striatellus larvae at 800 ppm. Also prepd. and tested were 30 addnl. I.

#### 

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992) [月14日

C 07 D 233/52 A 01 N 43/50 7180-4C Q 8930-4H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全川頁)

砂発明の名称 ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤

②特 頤 平2-109441

左

**金出 廢 平2(1990)4月25日** 

@ 発明者 土 岐 忠 #

**滋賀県草津市西渋川2丁目3番1号** 石原産業株式会社中

央研究所内

発明者 小柳 🎾

央研究所内

砂乳 明 者 岡 田

**滋賀県華津市西渋川2丁目3番1号 石原産業株式会社中** 

央研究所内

の出 願 人 石原産業株式会社 最終頁に続く 大阪府大阪市西区江戸堀1丁目3番22号

叨 胡 書

」、急列の名称

ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及び それらを含有する有害生物防除剤

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 一般式(1)

(式中、Xは-SO.R' 基(R' は関係されてもよいアルキル 基文は逻模されてもよいアリール基である)、-CO.R' 基(R' は前述の通りである) 又は-AR\*R\* 蒸(R\* は逻模されてもよいアルキル 基文は逻換されてもよいアリール 選であり、R<sup>1</sup> は逻模されてもよいアルキル 基であり、R<sup>2</sup> は辺優されてもよいアリール 基、-SO.R\* 基(R\* は前述の通りである)、-CO.R\* 基(R\* は前述の通りである)、-CO.R\* 基(R\* は前述の通りである)、 一COR\*基(R\* は前述の通りである」、「COCO.R\*
基(R・は前述の通りである)、 SO.MR\*R\*基
(R・及びR・は各々独立して配扱されてもよい
アルキル器又は置換されてもよいアリール基であ
り、R\*及びR・は一個になって置換されてもよ
いアルキレン基を形成してもよい)又は「CONR\*R\*
基(R・及びR・は耐沽の通りである)であり、
R・及びR・は耐沽の通りである)であり、
ア・なびR\* は一幅になって置換されてもよいア
ルキレン基を形成してもよい〕である1 で取わさ
れるニトロイミノ系化合物又はそれのの塩。

2. 一段式(1)

(式中、Xは-50,8' 茎(R' は置換されてもよいアルキル茎又は置換されてもよいアリール基である)、-CO<sub>2</sub>R' 基(R' は前述の通りである) 又は-NR<sup>4</sup>R° 蒸(R<sup>1</sup> は置換されてもよいアルキ

ル基又は直接されてもよいアリール基であり、P1 は置後されてもよいアルキル基、雑娘されてもよ いプリール基、=SO:P\* 基(R\* は置換されても よいアルキル益又は置換されてもよいアリール基 である). - CO,R\* 基(R\* は削述の通りである) - COR'基 (R' は前述の通りである). - COCO<sub>2</sub>R' 基 (R' は前述の通りである) 、−50.NR3R\*幕 (R\* 及びR\* は各ヶ独立して置換されてもよい アルキル基又は置換されてもよいアリール基であ り、R\*及びR\*は一緒になって置換されてもよ いアルキレン塩を形成してもよい)又は-COHR\*R\* 基(R\* 及びR\* は前述の通りである)であり、 R\*及びR\*は一緒になって迅捷されてもよいア ルキレン基を形成してもよい〕である〕で哀わさ、 れるニトロイミン系化合物又はそれら国を有効成 分として含有することを特徴とする有害生物防除

3. 一般式(1)

及びド・は各々独立して置接されてもよいアルキル塩又は置接されてもよいアリール基であり、PP 及びド・は一緒になって置接されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は「CCHH\*R\* 甚(E\* 及びド・は所述の通りである)でもり、R\* 及びR\* は一緒になって置換されてもよいアルキレン 強を形成してもよい)である」で変わされる化合物とを反応させることを特殊とする

一般式(1)

(式中、Xは前述の通りである)で取わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの傷の製造方法。
3... 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は新規なニトロイミノ承化合物、それら の製造方法及びそれらを含有する有害生物防監網

で変わされる化合物と

一般式'(目).

【式中、Natはハロケン原子であり、Xは-50,44 基(R・は環境されてもよいアルギル基又は関機 されてもよいアリール基である)、一C0.24 技 (R・は前述の通りである)又は一幅\*4 基 14 は選換されてもよいアルギル基又は置換されても よいアリール器であり、R・は置換されてもよい アルギル基、置換されてもよいアリール基、 -50,24 基(R・は置換されてもよいアルギル基

又は 超換されてもよいアリール基である)。 - CO<sub>2</sub>R\* 基(R\* は 向迷の通りである)、 - COR\* 基(R\* は 向迷の通りである)、 - COCO<sub>2</sub>R\* 基 (R\* は 前述の通りである)、 - SO<sub>2</sub>KR\*R\*R\*E (R\*

に関する。

(先行技術及び発明に至った経緯)

特別項62-81382 号、特別取63-156786号などには、ニトロイミノ系化合物が設业削などの有効成分として有用である皆開示されている。しかしなからそこには一般式(1)で表わされるす発明化合物のようにそのイミノ頭に「S-X 基を遺憾 数に持つ化合物については開示されていない。

本発明は特定のニトロイミノ系化合物が高い方 害生物的絵効果を示すとの知見に基づく。

(発明の開示):

本売明は、次記一般式(1)で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物的計削に関する。

-- 般政(!)

(式中、Xは一SO.R\* 花(R\* は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、一CO.R\* 基(R\* は置換されてもよいアルキルを又は置換されてもよいアルキルをであり、B. は変換されてもよいアルキルを、置換されてもよいアルキルを、とのはである)、一CO.R\* 基(R\* は前途の通りである)、一CO.R\* 基(R\* は前途の通りである)、一CO.CO.R\* 基(R\* は前途の通りである)、一CO.CO.R\* 本(R\* は前途の通りである)、一CO.CO.R\* ないアルキルを又は置換されてもよいアルキルを又は置換されてもよいアルキルを又はご換されてもよいアルキルを及びR\* は一緒になって置換されてもよいアルキレンをを形成してもよい)又は一CONP®®\*

前記一般式(I)中、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$  及び $R^6$  に含まれる鼠機されてもよいアルキ

ルキレン基を形成してもよい」である)

器(R BびR は前述の通りである)であり、

R\*及びR\*は一緒になって置換されてもよいア

チル茲、プロピル苺、プチル基、ペンチル基、ヘキシル茲、ヘプチル基、オクチル基などが挙げられ、また、それらは直旋又は枝分れ脂肪類の精造異性のものも含む。アルキレン基としては従素数 ) ~6のもの例えば、ノチレン基、エチレン基、トリノチレン基、テトラメチレン基、ペンタノチレン基、ヘキリメチレン器などが挙げられる。

前記一般式 ()) に含まれるアリール基として は、フェニル基、ナフテル基などが挙げられる。

前記一般式 (I) に含まれるハロケン原子としては、例えば完業原子、選素原子、臭素原子、沃 素原子が挙げられる。

前記一般式 (1) で変わされる化合物の態としては、それらと酸性物質との付加塩が挙げられ、例えば、塩酸塩、具化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、硼酸塩のような弧機酸塩などが挙げられる。

前記一般式(1)で表わされる化合物には、E 体、2体の異性体が存在するが、本類明にはE体、 2体及びそれらの混合物も包含される。

. 削記一般式(1)で表わされる化合物は、例え

ル基及び置換されてもよいアルキレン基の置換基 としては、ハロゲン原子、アルコキツ袿、アルコ キシカルボニル症、ハロダン化アルコキシカルボ ニル技、アルキルカルポニル基、ハロケン化アル キルカルポニル基、アルキルスルホニル基、ハロ ゲン化アルキルスルホニル塩、アリール基などが 挙げられ、また、それらの置換されてもよいアリ - ル塔の記憶法としては耐記置扱されてもよいで ルキル葢及び置換されてもよいアルキレン基の置 独基として挙げたものに加え、アルキル基、ハロ ゲン化アルキル塩、シアノ基、ニトロ基などが挙 げられる。そしていずれの置換器についても、置 摘花の数が2個以上の場合にそれらは同一であっ ても異なってもよく、さらに前記ハロケン化アル **光ル基及びハロゲン化アルコキシ基においてはそ** れらが2ケ以上のハロゲン原子でハロゲン化され ている場合そのハロゲン原子は同一であっても異っ なってもよい。

前記一般式 (i) に含まれるアルキル基としては、炭素数 1~8のもの、例えば、メチル基、エ

は、次の方法によって製造される。

$$x-s-y = 0.$$

$$y-c \cdot x = 0.$$

(式中、Matはハロケン原子であり、Xは前途の 通りである)

前配反応は塩基の存在下で行なわれるのが望ましく、塩基としては、n-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウム、フェニルリチウムなどの行践リチウム化合物、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化

は、溶媒の存在下で行なわれるのが望ましく、溶 はとしては、ベンゼン、トルエン、キンレン、ク ロロベンゼンなどの労者族炭化水素類;ヘキサン、 シクロヘキサンなどの環状又は非環状脂肪族炭化 水素類;ジエテルエーテル、メチルエチルエーテ ル、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエー テル観;アセトニトリル、アロピオニトリル、ア クリロニトリルなどのニトリル類;ジメチルホル ムアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、 ヘキサノチル焼盤トリアミドなどの非プロトン性 極性様態などが挙げられる。

前記反応の反応温度は通常-80七〜海峡の温 液温度、翌ましくは0七〜30七であり、反応時間は0.1〜48時間である。

次に本発明化合物の具体的合成例を記憶する。 合成例1

メチル N~ ((3- (2-クロロ-5-ビリ ジル) メチルー2- (ニトロイミノ) - 1 - イ ミダブリジニル) チオ) - N-ノチルカルパマ - ト (化合物ル1) の合成

- ピリジル)メチルー2 - (二十ロイミノ) -」 - イミダノリジェル)チオ) - N - プロピル カルバマード (化合動版 2) の合成

1-(2-クロロ・5-ビリジル)メチルー2-(ニトロイミノ)イミダゾリジント55gを R.Rージメチルホルムアミド 15 me中に溶解させ 2 me 60 %水素化ナトリウム 0.2 Tg を添加した。 を認って30分間撹拌した後、インブロビルカルフェニルーNープロビルカルパマート 1.93gを加えてした。 四日の大阪 2 me では、 3 me では、 4 me では、 4 me では、 4 me では、 5 me では、 4 me では、 5 me では、 6 me を得た、 6 me を得た。

#### 目的物のNMR値

'H-NMR(CDC e s) Ø; 0.88(1,J=7Hz.30), 1.29(d.J -6Hs.6H), 1.58-1.66(m.2D), 3.51(t.J=9Hz.2D), 3.63(1,J=7Hz,2D), 4.05(t.J=9Hz.2D), 4.51(s. 1- (2-クロロ-5・ピリジル) ノチル-2
- (ニトロイミノ) イミグゾリジン 0.5 8を 8.8
- ジメチルホルムアミド 5 me 中に溶解させ、室温で 6 0 %水袋化ナトリウム 8 5 mを添加した。
盤温で 3 0 分間撹拌した後、メチル N-クロスルフュニル・N-メチルカルパマート 0.3 3 8を加えて室温で1時間撹拌した。反応混合物を設めたりの上で撤出した後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、塩化メチレンを買去したがサトリウムで乾燥し、塩化メチレンを買去したがサトリウムで乾燥で10 が 10.24 を得た。

#### 目的物のNMR 値

「U-MMR(CDC # 3) 8; 3.39(s,3A), 3.57(t.J=9Ha. 2H); 3.81(5.3H), 4.07(t.J=9Ha.2H), 4.54(s. 2H), 7.38(d,J-8Hz.!H), 7.70(dd.J-8Hz及び 2Da.1H), 8.33(d.J=2Hz.1H)

#### 合成例 2

1770EN N- [ (3- (2-200-5

28), 4.91-5.00(m.18), 7.37(d,J-882.18), 7.70(dd,J=882及び282.18), 3.31(d,J=282.18) 会成額3

イソプロビル N- ( {3- (2…クロロー5 ・ピリジル) メチルー3- (ニーロイミ!) -・I-イミダソリジニル) チョ) - N・メチルカ ルパマート (化合物 No 4) の合成

## 目的物のNHR jū

次に前記一盤式 (I) で表わされる化合物の代表例を第1表に記載する。

化合物版	x	物性
1	-N CO.CH.	非福形 白色固体
2	- N < (n) rBe2 = N - (n) - N - (n) rBe2 = N - (n) r	油状物
3	- N < C02C2NS	

化合物性	x	캠핑	红
4	- M < COFCH(CH2):	řili IX	D)
5	- M < CH , (n)		ang sa
6	- N < CH 2 CO4C4Bv(L)		
7	- N < CxUs COzCUs		
8	- N < Calls COaCalls		
9	- N Co2CII (CB3) ;		×
10	-n < C:II; CO:C:B:(a)	*. * .	-
11	- N < Call. (1)		
12	- H < CO*CH*		

化合物和	· <b>x</b>	物性
13	- H < CO (CO 2) 2	
. 14	- H < CH (CH ») .	
15	-N < Call+(1)	
, 31	- H < CO + CH +	
17	- H < CO 2-	
18	- W < C.H.(n) C.H.(n)	
19	- H < CH = CH = CO = C = H =	
20	- N < CH (CH #) *	

化合物版	Χ,	107 11.
21	- M < CH = CO = CO = C = H =	j.
22	— SO <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> :	
23	-co.cu.	
51	- H < CH : SO ; CH ;	- *
25	- H < COCH →	
26	COaCutty(n)	
27	- N < C6 ± C0 ± C ± H + + (n)	- :
28	- H < COCOSCUS	
29	-N < CH 3 CH 2 CH 3	

化合物体	x	物性
30	- n < cos cos	
31	· n	

例えば、ナミハダニ、ニセナミハダニ、ミカン ハダニ、ネダニなどのような微物富生性ダニ鋼、 コナガ、ゴトウムシ、ハスモンヨトウ、コドリン ガ、ボールワーム、タハコバットワーム、マイマ イガ、コロラドハムシ、カリハムシ、ボールウィ ービル、アプラムン語、ウンカ類、ヨコパイ哲、 カイガラムシ質、カメムシ額、コナジラミ質、ア ザミウマ類、パッタ類、ハナバエ類、コガネエシ 類、タマナヤガ、カブラヤガ、アリ無などのよう な農業害虫類、イエダニ、ゴキブリ類、イエパエ、 アカイエカのような衛生害虫類、パクガ、アズキ ゾウムシ、コクヌストモドキ、ゴミムシダマン類 などのような貯穀害虫類、イガ、ヒメカツオブシ。 ムシ、シロアリ難などのような衣類、家屋客虫類、 その仙家畜などに寄生するノミ類、シラミ類、ハ **土類などに対しても有効であり、更にはネコブセ** 

本発明化合物は有害生物助離剤の有効成分とし

て優れた抵性を示す。・

本発明化合物を有害生物防除剤の有効成分として使用するに際しては、従来の農薬の製剤の場合と同様に農薬補助剤と共に乳剤、粉剤、粒剤、水和剤、後剤、エアゾール剤、ベースド剤などの種々の形態に製剤することができる。これらの配合割合は通常有効成分0.5~90重整部で農薬補助

利 | 0 ~ 9 9 5 重量がである。これらの製剤の実際の使用に関しては、そのまま使用するか、または水準の希釈剤で所定濃度に希釈して使用することができる。

ンチェの類、シストセンチュウ類、ネグサレセン チュウ類、イネシンガレセンチュウ、イチゴメセ

ここにいう農薬補助剂としては、担体、乳化剤、 整濁劑、分散剤、服磨剤、浸透剂、湿潤剤、増粘 削、安定剤などが挙げられ、必要により適宜添加 すればよい。担体としては、固体退体と液体型体 に分けられ、固体担体としては、澱粉、活性炭、 大豆粉、小麦粉、木粉、魚粉、粉乳などの動植物 性粉末、クルク、カオリン、ベンモナイト、炭酸 カルシウム、ゼオライト、珪蕊土、ホワイトカー ポン、クレー、アルミナ、硫黄粉末などの鉱物性 粉束などが挙げられ、液体団体としては、水、メ チルアルコール、エチレングリコールなどのアル コール類、アセトン、メチルエチルケトンなどの ケトン類、ジオキリン、チトラヒトロフランなど のエーテル類、ケロシン、灯油などの脂助敍炎化 水震類、キシレン、トリメチルベンゼン、テトラ ノチルベンゼン、シクロヘキサン、ソルベントナ

フサなどの芳香族使化水素類、クロロホルム、クロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素類、ジメチルホルムアミドなどの酸アミド類、酢酸エチルエステル、脂肪酸のグリセリンエステルなどのエステル類、アセトニトリルなどの二トリル類、ジメチルスルホキンドなどの含硫化合物類などが挙げられる。

また、必要に応じて他の農甕、関えば設生剤、 殺ダニ剤、穀線虫剤、殺菌剤、抗ウイルス剤、誘 引剤、除草剤、植物生長調整剤などと混用、併用 することができ、この場合に一層優れた効果を示 すこともある。

例えば、数虫剤、教ダニ剤、或いは取譲虫剤としては、O-(4ープロモー2-クロロフェニル) ローエチルS-プロピルホスホロチオエート、 2.2 - シクロロピニル、ジメチルホスフェート、 エチル3-メチル・4-(メチルチオ)フェニル イソプロピルホスポロアミデート、0.0 - ジメチルの-4-ニトローm - トリルホスポロテオエー ト、O-エチルO-4-ニトロフェニルフェニル

ソプロビルー 5 ニュチルピリモジンニューイルホ スポロチポエート、0.0 - ジメチルロー(3.5.6-トリクロローミュビリジル)ホスホロチオエート、 0.5 - ジメチルアセチルホスホロアミドチオエー ト、ロー (. 2,4ージグロロフェニル) ローエチル S-プロビルホスホロジチョエートのような存得 リン酸エステル系化合物:1-ナフチルメチルカ ーパーメート、2~イソプロボキンフェニルメチ ルカーパーメート、2ーメチルー2ー(メチルチ・ オ) プロピオンアルデヒドローノチルカルバモイ ルオキシム、2.3 - ジヒドロー2.2 ージノチルベ ングフラン・チェイルメチルカーバメート、ジメ チルドボニー (テオピス ( (メチルイミノ) カル ポニルオキシ) ) ピスエタンイミドチオエート、 S-メチルN-(ノチルカルパモイルオキシ)チ オアセトイミデート、N.N -ジメチルー2ーメチ ルカルパモイルオキシイミノー2-(メチルチオ) アセトブミド、2- (エチルチオメチル) フェニ ルメチルカーパメート、2 - ジメチルアミノー

ホスホノチオエー!、0.0 …ジエチルロー 2 …イ

5.6 - ジェチルビリミジン・4 - イルジメテルカ ーパメート、578 1 - 4 - ジメチルアミノトリメ チレンピス (チオカーパメント) のようなカーパ メート系化合物:2,2,2,2,-トリクロロー1,1 ービ ス (1-クロロフェニル)エタノール、1-クロ ロフェニルー2.4.5 ートリクロロフェニルスルホ ンのような有機塩素系化合物:トリングロヘキシ ルチンヒドロキシドのような有機金属系化合物; (R\$) - σ - シアノー 3 - フェノチシベンジル(RS) -2-(4-クロロフュニル) -3-メチルブチ レート、3-フェノキシベンジル(185) -シス、 トランスー3-( 2.2-ジクロロビニル)~2.2 . ジェチルシクロプロパンカルボキシレート、(RS) ーローシアノー3ーフェノキシベンジル(IRS) ー シス、トランスー3ー ( 2,2-ジクロロビニル) -2.2 -ジノチルシグロプロパンカルボキシレー ト、(S) -α-シアノ-3-フェノキシペンジル (1R) - シスー3- (2.3-ジプロモビニル) -2.2 -ジメチルジクロプロパンカルボキシレート、 (RS) - α-シアノー3-フェノキシベンジル(1RS)

ーシス、トランス - 3 - (2 - クロロー3.3:3 -小リフルオロプロペニル1 - 2:2 ージメチルシク・ ロブロバンカルボギシレート、4-ノチルー2.3. 5.6 ーテトラフルオロペンジルー3ー(2-クロ ロー3.3.3 ートリフルオローしっプロペン・1 ー イル) -2.2 -ジメチルシクロプロパンカルボン 酸のようなピレスロイド系化合物:しゃ(チーク ロコフェニル) - 3 - (2.6 - ジフルオロペング イル) ウレア、ユー (3.5-ジクロロー4ー (3 - クロローちードリフルオロノチルー2 - ピリブ ルオキシ) フェニル) ー3 - (2.6-ジフルオロ ベンゾイル) ウレア、モー ( 3.5-ジクロロー2.4 - ジフルオロフェニル) - 3 - イ 2,6- ジフルオ ロベンゾイル) ウレアのようなベンプイルウレア 系化合物:2-tert…プチルイミノ…3~イソプ ロピルー5ーフェニルー3.4.5.6 ーテトラヒドロ ~ 2 H·-1.3.5 - チアジアジン-4 · オン、1 う ンスー (4ークロロフェニル) - N-シクロヘキ シルールーメチル・2ーオキソチアブサジノンニ、 3 - カルポキサミド、Nーノテルピス 〔 2.4 - キ

シリルイミノノチル)でミンのような化合物;イシアロピル(2 5. 4 5.) ・1 1 - メトキシー3.7.1] - トリメチル・2.4 - ドデカジエノエートのような幼芸ホルモン様化合物;また、その他の化合物として、ジニトロ系化合物、有機硫黄化合物、尿素系化合物、トリアジン系化合物などが挙げられる。更に、BT川、昆虫病原ウイルス類などのような微生物農薬などと、混用、外則することもで含る。

例えば、設菌剤としては、5-ベンジル-0.0 -ジィソプロピル、ホスポロチオエート、0-エ チル、5.5 - ジフェニルホスホロジチオエート、 アルミニウムエチルハイドロゲンホスホネートの ような有機リン系化合物;4.5.6.7 - テトラクロ ロフタリト、テトラクロロインフクロニトリルの ような有機塩素系化合物:マンガニーズエチレン ピス (ジチオカーパメート) の重合物、ジ ンクとマンネブの増化合物、ジジンクピス (ジチオ ナルジチオカーパメイト) エチレンピス (ジチオ

メチルー 1 - (111-1,24 - トリアゾールー1 ーイル) プタノン、1 - (ピフェニイル-イーイ ルポキシ) = 3.3 = ジメチルー1 = (1 15 = 1.2) 4 - トリアソール・1・イル) プタン・2・オー .ル、ii(Ni(4~クロロー2~)リフルボロ メチルフェニル) - 2 - プロポキシアセトイミド イル) イミダゾール、1 - 12 = (2.4・ジクロ ロフェニル) - 4-エチル-1.3 -ジオキソラン - 2 - 4ルメチル) - ドドー1.2.4 - トリアゾー ル、1 - (2 - (2,4-ジクロロフェニル) - 4 - プロピルー1,3 ージオキソラン・2 - イルメチ ル] - | H - 1.2.4 - トリアゾール、1 - 〔2 -(2.4-ジクロロフェニル)ペンチル) - 1 11 -1,2,4 - トリアゾールのようなアゾール系化合物; 2.4 ・ - ジクロロー α - ゚(ピリミジソー 5 ~ イル) ベンズヒドサルアルコール、(主) -2.4 ′ージ フルオローロー(1 月~1.2,4 ートリアゾールー 1-イルメチル) ペンスヒドリルアルコールのよ うなカルビノール系化合物:3~-イソプロボキ ジーロートリアニリド、α、α、αートリフルオ

カーパティト)、シンクプロピレンピス(ジチオ カーパメート)の世合物のようなジチオカーパノ - ト系化合物:3a,6.7.7a - テーラヒドローN-(トリクロロメチルスルフェニル) フタルイミド: 3a,4,7.7a ーテトラヒドローN-(1.1.2.2ーデ トラクロロエテルスルフェニル) フタルイミド、 N-。(トリクロロメチルスルフェニル) フタルイ ミドのようなNーハロゲノチオアルキル発化合物: 3~(3.5~ジクロロフェニル)=N-イソアロ ピルー2,4 ージオキソイミダグリジン・1ーカル ポキサミド、(PS) - 3 - ( 3.5 - ジクロロフェニ ル) - 5 - ナチルー 5 - ピニルー1,3 ーポキサゾ リジン-2.4 -ジオン、N- (3.5~ジクロロフ ェニル) -1.2 -ジメチルンクロプロパン-1.2 ージカルボキシミドのようなジカルボキシミド系 化合物:メチルー(プチルカルパモイル)ベン ズイミダヴールー2・イルカーパメート、ジメチ: ル4.4 ' - (ローフェニレン) ピス (3ーチオア ロファネート) のようなペンズイミダゾール系化 合物:1-(4-クロロフェノキシ)-3.3 -ジ

ロー3 ーイソプロボキンー αートルアニリドのようなベンズアニリド系化合物; ノチルNー (2 ーメドキシアセチル) ーNー (2.5ーキシリル) ーDLーアラニネートのようなフェニルマミド 不化合物: 3 ークロロー Nー (3 ークロロー2.6 ージニトロー 4 ー α, α, αートリフルオロトリル コミートリフルオロメチルー 2 ーピリジナミンのようなピリジナミン系: またその他の化合物として、ピペラジン系化合物、モノキラリン系化合物、テントラキノン系化合物、ホーノキン酸系化合物、原素化合物、抗生物質などが挙げられる。

本発明の有害生物的除剤の超用は、一般に1~20,000ppm 望ましくは20~2,000ppmの有効成分 適度で行なう。これらの有効成分複変は、製剤の 形態及び経用する方法、目的、時期、場所及び否 虫の発生状況等によって適当に変更できる。例えば、水生将害虫の場合、上配液度範囲の変液を発 生場所に散布しても的除できることから、水中で の有効成分濃度範囲は上記以下である。単位面積 あたりの施州里は:10 a 当り、行効収分化合物として約 0.1~5.000 g、好ましくは 10~1.000 gが使用される。しかし、特別の場合には、これらの範囲を連順することも可能である。

本発明の化合物を含有する種々の製剤、またはその結果物の施用は、通常一般に行なわれている。 施用方法すなわち、散布(例えば散布、噴霧、等 スティング、アトマイジング、敷粒、水面離用等)、 土壌範囲(混入、複複等)、表面離用(整布、粉 表、複複等)、表面離用(をかでき 表、また、家畜に対している。なができ る。また、家畜に対しての有記を対けに混合 会して与え、その非治なでの有容と、特に有容と 中心の発生生育を防除することが可能である。この方法において は、活性成分を100%合有することが可能である。

#### 試験例1. ヒメトピカンカ教虫試験

有効成分複度 8 0 0 ppm に調整した顕微にイネ 幼苗を約 1 0 位間投資し、関乾した後温った脱脂

中の寄生したナス葉を前記の選度に調整した事故に約10秒間浸潤処理し、風乾後26年の照明付極温器内に放置した。放出後5日日に生死を判定し、下配の計算式により死虫率を求めた。なお、鑑脱虫は死亡したものとみなした。

化合物性1、2及び4か100%の死虫學を示した。

旅験例4 モモアカアブラムシ茂速移行性試験 有効成分化合物のそれぞれの観剤品を水に分散 させ、速度を800ppm に調整した。ナスの本葉 1枚だけを残したものをカップ(直径800、高さ 70m)に移植し、これにモモアカアブラムシ紙種 胎生機成虫を除去し、幼虫数をかぞえた。この 生日後成虫を除去し、幼虫数をかぞえた。この まの寄生したナスに、前紀の環度に調整した顕微 1004を土塊湿性処理し、26 ての顧明付恒温 器内に放置した。処理5日後に生死を判定し、前 記試験例3の場合と同様にして死虫率を求めた。 紹で担邻を包んでは繋音に入れた。次いで、この中へヒメトピウンカの幼虫での腹壁があ、岩口にガーゼでふたをして25mの照明付恒温器内に放置した。放出後5日日に生死を判定し、下記の計算式により死虫率を求めた。

死止率 (%) - 死止数 放出率

化合物は1及び2が100%の死虫率を示した。 試験例2 ツマグロコンイ教虫試験

ヒメトピウンカの幼虫をツマグロョコバイの幼 虫に代えること以外は、前記試験例1の場合と同. 様にして試験を行ない、死虫軍を求めた。

化合物施1及び2が100%の発虫率を示した。 試験例3 キモアカアブラムシ設立試験

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ、調度をBO'Oppm に調整した。ナスの本理 1 枚だけを残したものをカップ(資産 6 cm、高さ 7 cm)に移随し、これにモモアカアプラムン無阻 胎生曜戦虫を 2 ~ 3 超慢極し、起行させた。投稿 2 日後成虫を除去し、幼虫数をかぞえた。この幼

なお、離脱虫は死亡したものとみなした。

化合物地1及び2が100%の死虫率を示した。 試験例5 ハスモンコトク段虫試験

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ800ppeの満度に調整した薬液に、キャベツの葉片を約10秒間疑問し、風質した。直径9cmのペトリ順に湿った総紙を競き、その上に風能した薬片を避いた。そこへ2~3分のハスモンヨトウ幼虫10頭を放ち、ふたをして26℃の限明付恒温器内に放置した。放虫後5日日に生死を判定し、前記試験例1の場合と同様にして死虫率を求めた。

化合物 Mal、2及び4が100%の死虫率を示した。

次に本発明の製剤例を記載するが、本発明における化合物、配合剤会、削型などは記載例のみに 限定されるものではない。

#### 製剤例1

(イ) 化合物版 |

2 0 重量部

(ロ) カオリン

7 2 重量部

# 特開子 4-9371 (10)

(ハ) リグニンスルホン酸ソーダ 8 重量部 以上のものを均一に混合して水和剤とする。

#### 91 81 84 2

·(イ) 化合物版 2

(ロ) タルクジニュ

9 5 監量部

以上のものを均一に混合して訪判とする。

## 製剤師3

(イ) 化合物性 2

20重量節

(ロ) 11.11 ニージメチルホルムアミド・

20重量部.

(ハ) ポリオキシエチレンアルキルフェニルエ 10重量部 ・ーテル

(二) キシレン

- 50度量部。

以上のものを均一に混合、溶解して乳剤とする。

## 盟斜例4

(イ) カオリン

(ロ) リダニンスルホン酸ソーダ

2 重量部

・(ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリールサ

ルフェート

5 重量部

(二) 散材シリカ

.25 重量部

以上のものを均一に混合、粉砕した原液に更に

(へ) 無水硫酸ナトリウム (28重量部

を加え均一に混合、乾燥してドライフロアブル剤 。 (4) 化合物ルチ とする。

#### 製剤例?

(ロ) ポリオキシエチレンオクテルフェニルエ

1.重量部

(ハ) ポリオキシエチレンの燐酸エステル

0.5重量部

(二) 粒状炭酸カルシウム 9 3. 5 虹 野 部 .

(イ)~(ハ)を予め均一に混合し、過量のア セトンで希釈した後、(二)に吹付け、アセトン。

## を除去して粒剤とした。

國新樹 8

.(イ) 化合物 No. 2

(ロ) Nーメチルー2ーピロリドン

2.5 ⊈量部

(ハ)大豆油ご

9 5. 0 里量部

以上の各成分の混合物と、化合物の1とを4; 1 の立量割合で混合し、水和剤とする。 動動物多

5 登量部 (イ) 化合物性 1

40所記部

((ロ) オキシレーテッドポリアルキルフェノー)::

2 型量值

(ハ) シリコーン

0.2 加量器

(二) ザンサンガム C.1 重量部

(ホ) エチレングリコール

(へ) 水

5 2. 7 重量部

以上のものを均一に混合、初砕してフロアブル 剤とする.

#### · 製剤例 6

(イ) 化合物性1

5 0 重里部

6.8 重量部 (ロ) オキジレーテッドボリアルキルフェニルー フォスフェートートリエタノールアミン

(ハ) シリゴーン

0.2 重量部

'(二) 水

47.8 致量部

以上のものを均一に混合、均解して鉄量低布刷。 (水) ポリカルボン酸ナトリウム 5 重量部 ( ultra low volume forestation ) とする。 经税 概 9

5 匝頭部

(ロ) N.N ニージメチルホルムアミド

15亚亚部

(イ) 化合物取る 5 虹盤郎 (ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリール

(acyl) エーテル

1.0重量部

(ニ) キシレン

70重量部

以上のものを均一に混合し乳剤とする。

特許出願人 石原産業株式会社

第1頁の統令
②発 明 者 古 田 潔 充 滋賀県草津市西波川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内
②発 明 者 佐 々 木 広 志 滋賀県草津市西波川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内
②発 明 者 森 田 雅 之 滋賀県草津市西波川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内